IMPROVING METHOD FOR ABSORBABILITY OF SLIGHTLY SOLUBLE DRUG

Publication number: JP57026615 (A)

Also published as:

Publication date:

1982-02-12

🛅 JP1006174 (B)

Inventor(s):

KIKAZAWA KAZUO; MARUYAMA KOUICHI; WATANABE

🔄 JP1586708 (C)

KAZUO; TANAKA JIYUN; KOYAMA OSAMU +

Applicant(s):

GRELAN PHARMACEUTICAL CO +

Classification:

- international:

A61K47/42; A61K9/14; A61K47/00; A61K47/42; A61K9/14;

A61K47/00; (IPC1-7): A61K9/14; A61K47/00

- European:

Application number: JP19800099797 19800723 Priority number(s): JP19800099797 19800723

Abstract of JP 57026615 (A)

PURPOSE:To increase the dissolution rate of a slightly soluble drug and improve the absorption and the bioavailability, by adding a soluble protein to the slightly soluble drug, and pulverizing the protein and the drug simultaneously. CONSTITUTION:A soluble protein is added to a slightly soluble drug, e.g. phenytoin, sulfisoxasole or phenacetin, and both are pulverized simultaneously. Gelatin, lysozyme or albumin may be preferred as the protein. A hydrophilic high polymer, e.g. polyvinylpyrrolidone or methyl cellulose, is added and pulverized simultaneously to further improve the dissolution rate of the drug. The resultant pulverized substance is then formulated into a powder, granule, tablet or suppository and used. The dissolution rate of the drug is remarkably improved compared with that of the individual drug, and improved drug effect can be produced even in a small amount of the drug.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—26615

(1) Int. Cl.³A 61 K 9/14A 61 K 47/00

識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C 砂公開 昭和57年(1982)2月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

の難溶性薬物の吸収性改善方法

创特

顧 昭55-99797

@出

質 昭55(1980)7月23日

仍発 明 者 気質沢和雄

東京都世田谷区野沢4-15-7

-701

仍発 明 者 丸山孝一

町田市鶴川5-6-2-6-50

3

仍発 明 者 渡部一夫

川崎市幸区戸手2-3-2

Ø発 明 者·田中洵

多摩市落合 4 - 2 - 3 - 403

仍発 明 者 小山修

多摩市落合 3 - 2 - 11-407

⑪出 願 人 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番

9号

砂代 理 人 弁理士 草間攻

1. 発明の名称

難避性薬物の教収性改善方法

2. 特許請求の範囲

- (i) 蓄著性寒物に可器性蛋白質を軽加して共和 計することを特徴とする医薬品の処理方法。
- 四 可御性蛋白質がゼラテンである特許請求の 毎回館1 項に配象の原準品の処理方法。
- (3) 可得性蛋白質がリゾチームである特許請求 の信用性1項に記憶の原準品の処理方法。
- (4) 可審性蛋白質がアルブミンである「特許請求 の整照 (5) 1 項に記載の医薬品の処理方法。
- 図 旅游性寒物に可溶性蛋白質と無水性高分子 物質を転加して共粉砕することを特象とする 図案品の処理方法。
- 50 可避性蛋白質がゼラチン・リグチームある いはアルブミンである特許請求の範囲第5項 に記載の服業品の処理方法。

(7) 親水性高分子物質がポリビニルピロリドンあるいはメチルセルロースである特許請求の 範囲第5項に記載の服装品の処理方法。

3. 発明の評価な説明

本発明は可適性蛋白質を用い、糖値性薬物の 適出速度を改善向上させることにより、その薬 物の表取改善、bioavailability (生物学有用 能)の改善を行なう処理方法に係り、さらには、 飲料、顆粒剤、穀剤、カブモル剤、単剤、シロ ップ剤等の製剤の適出速度を向上させ、bioavailabilityを改善した製剤の製造方法に関 するものである。

従来より、医裏品の情化管に⇒ける良収は、 剤影により大きく影響される場合が多い。 実験 に 医裏品を投与した場合、震効発現の程度ある いは実効発現開始時間が表 収によって支配され るのは、その医薬品の溶解性に問題のある場合 が極めて多い。 このような何は、 各種の間溶性 悪物、すなわら溶解性による血中濃度の高まり

特際昭57-26615 (2)

が最取過程の律道設階になり得るような無物に ついては、その前解性を改善することにより表 収に大きな差がでてくることがみられる。その ために、無常性来他の前解性を改善する手段、 すなわち搏響速度を増加せしめるために、結晶 包子を散網化したり、あるいは前解しやすい水 管性の塩の形に酵源する方法がとられているが、 これらの方法では前解速度の増加に限界があり、 充分なものではなかった。

最近に至り、 重視性悪物の 飛馬速度を増加せ しめるためにター1 、4 ーダルカン (以下、結 品セルロ⁶ースという)と共粉砕し、非品化する ことにより適解速度を増加せしめる例もなされ ている (特関昭 5 1 - 3 2 7 1 9)。

本芸明者らは、難終性素物の被解速度を増加させるべく 概々検討した結果、可能性蛋白質を用い共粉砕することにより根解速度に着しい増加効果がみられるとともに、生物学的利用能を改善することを見出し本発明を発成させた。

その評価を述べれば、業界性薬物として知ら

その結果、フェニトイン単独の粉砕物に比べ、 セラチン、リソチーム、アルブミン、結晶セル ロース、メチルセルロース、ヒドロキンプロピ ルセルロース、サイタロデキストリン、ボリビ ニルピロリドン、ポリエチレングリコールとの

共物砕物は、フェニトインの商解返度を増加することが認められたが、とりわけセラテン。リソテーム。アルブミン等の可能性受白質に着しい 神解速度の増加する効果が認められることが 刊明した。

その具体例として、フェニトインかよび可能性蛋白質の一つであるゼラチンとの共物体による前角速度の変化を図示した第1回かよび第2回をもって設明すると、(イ)はフェニトイン単数の計算の日本薬局方質では、では、1 位のでは、1 位の

フェニトイン単数粉砕物 に比しゼラテンとフェニトインの共粉砕物が着 しく速やがであることが選集される。

次に、華書性楽物の書房選及の向上は、楽物の吸収、生物学的利用能を改善することは知ち

特開昭57-26615(3)

れているが、本発明の難提性薬物と可得性蛋白 個との共動務物においても表収および生物学的 利用他の改善が認められることを確認した。 すなわち、無害性妄動としてのフェニトイン単 数、可特性蛋白質としてのゼラチンと1重量部 : 9 重量部、1 重量部:4 重量部の共和砕物 2 複鉄、さらに詰品セルローズとの1重量部:9 重量部の共動砕物の計も種類の検体を用い、大 に経口投与使フェニトインの血管中の濃度を構 定した。その結果を第6関化示した。関からも 明らかな如く、共粉砕物の投与袋の鉄収速度は、 フェニトイン単数に比し着しく増大し、なかで もセラチンとの共動砕物が最も良好な結果を示 している。また、最高直中装度値に進する時間 も良好なもので、生体内においてすみやかに効 果の発現が期待される。このゼラチンとの共物 砕物は、従来知られていた結晶セルロースとの 共設済動化比較し、血中機度値において約2倍 根皮の値を示しており、本発男方法により得ら れる共和亜物の効果は特に優れたものといえる。 使って、従来吸収の基さから高用量の薬物を 必要としていた場合であっても、本発明の処理 手段を用いることにより、低用量で同様の薬効 が期待し得るという優れた利点がある。

本発明でいう可適性蛋白質とは、水溶性蛋白 質と同様であり、そのような蛋白質ならば任意 化使用し得るが、とりわけゼラテン , リゾチー ム。アルブミン。カセイン。股脂粉乳等の蛋白 質が好ましい。ここでいうゼラチンとは、動物 の骨、皮膚、じん帯もたは腱を鞭またはアルカ リ処理して得られる狙コラーゲンを水で加熱値 出して製したものであり、医薬品の製剤材料と して許客できるものであればいずれのものでも よい。なか本明細書においては、セラテンの処・ 理手段の相違により、アルカリ処理したものを ゼラチンB、酸処理したものをゼラチンAとし. てある。また、リゾナーム,アルブミンは即白 由来のものが良く知られ、リンチームに関して はその塩の形すなわち塩化リソデームとして用 いることもできる。さらに食品として汎用され

る書 乳製品で可容性蛋白を含有する、例えば顧 動物乳等は敵形剤としても好ましい。

本発明で用いられる無害性寒物と可害性蛋白質との混合比率の変化にともなう溶解速度の逆については以下のとかりである。すなわち、可溶性蛋白質としてセラチン、無害性寒物としてフェニトインを用い、フェニトインの含量を5%、10%、20%、30%、40%、50%、75%になるように調整して共野砕処理を行なったところ、表1の結果を得た。

表 1 各種混合比率による治療速度の変化

混合比 フェ	=トイン (%)	5	ŁØ	20	30	40	50	75	100
4.5	チン (%)	95	90		70	60		25	0
フェニトイン	含量 (%)	5	10	20	30	**	50	75	100
海州時間	7.5分	97	96	31	26	19	12	4	1
	15分	97	98	38	29	24	18	7	4.
-	30分	99	99	52	3,5	31	21	14	6
1 -	6 0 D	100	100	54	39	35	26	23	22
_	90分	100	100	58	43	38	31	30	28
_	120分	100	100	61	47	40	37	35	34

善無量(%)

表2 各世風合比率による耐無速度変化

混合比 フェニトイン(%)		5	10	20	30	40	50	75	100
塩化	95	90	80	70	60	50	25	0	
フェニトイン	5	10	20	30	40	50	75	100	
前解時間	7.5分	100	100	78	65	54	50	31	1
_	15分	100	100	85	7 2	59	53	35	_ 4
_	30分	100	100	91	78	63	57	37	6
-	8 0 /)	100	100	95	81	65	61	38	22
	90分	100	100	95	82	67	62	38	2 8
_	120分	100	100	96	84	68	62	39	34

溶解量(%

持局昭57-26615(4)

無選皮の促進効果をどの程度にするかによって、 混合比率を適宜選択し得ることになる。

可責性蛋白質との共製砕物においては、単数 粉砕物と異なり粉砕により粒子の根細化された 差物粉粒体が、可能性蛋白質との相互作用によ り、寒筍粉散体の再級集が囮客され、微細化。 非晶化が促進されるためと推察される。 この点 に関し、ゼラチンとフェニトイン、MIPそれ ぞれの共智砕物にかいて、フェニトイン,MIP の含量が10%以内のものについては X 麓回折 によって非晶化が確認され、あわせて簡無速度 も楽しく促進されている。この共物砕物化かい ては示差を変色量計の過度ですでにフェニトイ ンあるいはMIP固有の酸無温度表態ピークが **博失している事実を考えれば、単に混合した物** 質と共粉砕した処理物の問題は物理化学上明確 な差異があり、指揮選度上に影響を与えるもの といえる。ただ、フェニトインの含量が増加す ると音解速度にそれほどの期件効果が留められ たかったのは、可密性蛋白質の薬物に対する根

さらに他の難害性薬物として新規前条値資剤 として効果が期待される3ーメテルー3ー(4 ー(1-オキソー2-イソインドリニル)フェ ニル]ビルビン限でミド(以下MIPと略配す る)に対する可容性蛋白質としてのゼラチンの 混合比における溶解温度は表3のようになる。

表3 各種混合比率による前解速度変化 ・

混合比	比	¥	I F	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
		يد	5 5	ン (%)	95	90	80	70	60	50	25	0
MI	P	含	#	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
密解	4	H		7.5分	49	48	В	7	5	4	2	0.6
	-	-		15分	52	50	11	10	7	6	3	0.8
		_		30分	50	45	14	12	9	8	5	1.0
		_		60分	48	44	16	15	12	11	7	.1.2
t .	_		9 0分	46	42	17	16	14	13	0	2.0	
		1	20分	43	40	10	17	15	14	10	2.6	

唐师量(%

以上表 1 ~ 3 の結果からみれば、可溶性蛋白質との共粉砕により帯解速度を促進する場合には、実質上共粉砕される薬物と可溶性蛋白質と 変色の比には限定すべき範囲は存在しない。要は器

着能力が不足するものと思われる。

・本発明者らはさらに難能性無能の溶解速度の 低い可溶性蛋白質の抵加質域にかいて、 観水性 高分子物質を能加し、共物砕することにより搭 解速度が促激することを見出した。 たとえば、 フェニトインの含量を 2 0 %とし、ゼラチンと ポリピニルピロリドンを等量抵加し共砂砕を行 なったところ、フェニトインの含量が 2 0 %で ゼラテンのみを抵加し共砂砕した物よりも著し く溶解速度が増加した。

また、フェニトインの含量を20%とし、ゼラテンとメテルセルロースを等量 新加し共野砕した物にかいても、フェニトインーゼラテンーポリピニルビロリドンの共野砕物と同様な結果を得た。

第3回をもって説明すると、(イ)はフェニトイン1重量部とゼラテン4重量部の共物評物、(a)はフェニトイン1重量部とゼラテン2重量部とボリビニルビロリドン2重量部の共物評物、(ハ)はフェニトイン1重量部とゼラテン2重量

郡とメチルセルロース2重量部の共粉砕物のそれぞれの溶解速度 商業である。いずれもフェニトインの含量が20%であるが、ゼラチンに受けてあるがリビニルビュリドであるいはメチルセルロースを抵加して共粉砕ンあることにより、フェニトインーゼラチン共粉砕に比較し更に無解速度が増すことが明らず、たないても複索された。

持爾昭57~ 26615(5)

上述した可消性蛋白質と維持性素物との共物 砕物は、適当な飲形剤、蒸剤、崩瘍剤、結合剤 あるいは溶剤を抵加配合すれば、進常の方法に より飲剤、細粒剤、カブセル剤、顆粒剤、穀剤 、トローチ剤、シロップ剤、坐剤、軟膏剤、パ ップ剤、リニメント剤、パズタ剤等に応用する ことができる。

る量であれば良い。

9 0 0 年をとり、自動乳鉢(日陶料学製)を用い 6 時間共粉砕を行なった。 X 額回職の結果からフェニトインの結晶性のピークを示さなかった。第 8 図 ピフェニトインとゼラチンの混合物の共粉砕筒 (イ) と共粉砕後 (α) の X 額回費の間定結果を示した。

X額回酬額定条件かよび装置

Target: Cu . Filter: Oraphite Voltage: 30KV, Current: 45mA

理学電視製×養容製装置

ガイガーフレックスRADTA型 共粉砕筋の溶解速度研定は以下のようにして 行なった。

内容量1 0 0 0 ml のピーカに試験板として日本業局方案 I 板かよび第 I 板を 5 0 0 ml 入れ、3 7 ± 1 ℃に保った状態で共野砕物 2 5 0 mlを投入し、一定回転(1 5 0 rpm)で表字しつつ一定時間 ほにサンブリングを行ない。メンプランフィルター(富士写真フィルム製。0.2 2 ml)であ返した。ろ数よりフェニトインをクロロホ

本知明の共物枠物の母最を、従来の結晶セルロースとの共物枠物に比較させれば、結晶セルロースは水に対し不溶性であるためシロップ期トローチ剤等に不向きであるが、本足りの共物性蛋白質を用いることによりこれらの観解にも充分に用し得る利息がある。更収を方の制剤の場合であると作が水に溶解のした方が内側であると考えられ、かつ可溶性蛋白では、よりするの情化酵素によっても溶解し得る体験を有する。

本発明でいう機械的粉砕は、ポールミル、ハ ンマーミル、振動ミル、らいかい機、自動乳体 かよび他形式の粉砕あるいは摩砕機を用いて乾 式あるいは機式共粉砕することができる。

以下に実施例をもって本苑明を説明する。

突旋例 1

抗テンカン葉のフェニトイン(日本集局方規 ・格品)100mとゼラテン(官様化学製)

ルム抽出し、ガスクロマトグラフィー(鳥作ガスクロマトグラフもBM型)により定量した。 御定条件は以下のとおり。

カ 5 4 : 3 % OV-1 7 on Chromceorb
W. AW-DMCS

カラム程度に110~230℃。

昇程分析(10℃/min)。

検出器程度: 250℃

検出器:アルカリ長イオン化検出器

キャリヤガス:豊富 4 0 単/ min

H. 况量: 2 2 m/min

air 定量: 4 0 0 m / min

その結果を第1回かよび第2回に示した。 また、フェニトインと結晶セルロース(1:9) の共贄砕物も同条件で製造し、その密解速度も 同様に確定し示した。

突施何 2

フェニトイン (実施例1と同じもの) 2 0 0 m, セラテン (実施例1と同じもの) 4 0 0 m

特開昭57-26615(6)

およびポリピニルピロリドン(Badische Ani Lin and Soda - Pabrik A G製, K - 9 0) 4 0 0 年を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物について諸解速度測定を実 第例1と同様な方法で行ないその結果を第3例 に示した。

あわせてフェニトイン~ゼラテン(1 、 4) の共粉砕物についても結果を示した。

突萬例 3

フェニトイン(実施例1と同じもの) 200 電、ゼラチン(実施例1と同じもの) 400 電 およびメチルセルロース(信館化学製メトロー ボSM400) 400 電を自動乳鉢を用いる時 間共粉砕を行なった。この共粉砕物について溶 構速度側定を実施例1と同様な方法で行なった 結果を第3回に示す。

実施例は

サルファ剤であるスルフイソキサゾール(日

t.

なか、スルフイソキサゾール - 結晶セルロース (1:9)共粉砕物、スルフイソキサゾール単数粉砕物のそれぞれの溶解速度を合せて図示する。

安益何5

3 - メチルー3 - 〔4 - 〔1 - オキソー2 - イソインドリニル)フェニル〕ビルビン 関ア に 以下 ¥ I P と記す、 出願人合成品) 1 0 0 をとゼラチン(実施例1 と同じもの) 0 0 0 を を 動乳体を用いる 時間 共粉砕を だなった。 この共粉砕物については、 X 兼 回言の 結果、 結晶性のピークはみられなかった。 第 9 図 にその 結果を示す。このものの 音解速度制定は 以下の ようにして 行なった。

内容量1,000mのピーカに日本薬局方線Ⅱ 被500mを入れ、37±0.5℃に保ち上配共 粉砕物を投入し、一定速度(150rpm)にて 提择を行ない、一定時間毎にサンプリングを行 本裏局方規格品)100 mとセラチン(実施例 1と同じもの)900 mを自動乳体を用いる時間共物砕を行なった。示差走査動量計により調定したところ、スルフイソキサゾール固有の融解無度(融点)での融解熱はみられず、完全に非品化した。

示差走產業量計の測定条件をよび装置

Tamp. Rate: 10 C/min

Range: 4 mCal/sec

選挙電機製する一DSC編単型 数数 共物件の音解速度制定は以下の なった。

内容量 5 0 0 mmのピーカを用い、試験楽として精製水 2 5 0 mmを入れ、 3 7 ± 1 ℃に保ちながら共粉砕物 5 0 マを投入し、 1 5 0 rpmで提择し、一定時間毎にサンブリングを行ない、メンブランフィルター(実施例 1 と同じもの)でろ過、ろ版を 1 0 倍に精製水で希釈し、分光光度計(ピロ製 1 2 4 型)を用い 2 6 0 nm にかける仮光度を調定した。その結果を第 4 図に示

なった。サンプリングをはソンプランフィルター(実施例1と同じもの)を用いる通し、ろををクロロホルム抽出し、分光光度計(日立製124型)を用い274nm だかける表光度を調定した。その結果を第5回に示す。

なか合せて以IP単数粉砕物の耐解速度を図示する。

突差例 6

フェニトイン(実施例1と何じもの)100 マと塩化リゾナーム(長瀬産業製)900年を 自動乳体を用いる時間共粉砕を行なった。この 共粉砕物については、X額回顧の結果、結晶性 のピークを示さなかった。また、海解速度物定 は実施例1と同様の方法で行ない、第5回の結 果を持た。

夹单例 7

MIP (契第例 5 と同じもの) 1 0 0 年と塩 化リンテーム (実施例 5 と同じもの) 9 0 0 年

特別昭57- 26615(7)

を自動乳体を用いる時間共發発を行なった。 このものについては各種機器調定の結果、非晶 化が進行してかり、その番解温度調定は実施例 5と同様に行ない第5回の結果を得た。

次に上記突施例で得られた共粉砕物の血中機度組合を記す。

投与前一层夜艶食させたビーグル大に、体重な当りフェニトイン15 甲にたるよう共野神物あるいは単数野神物をオプラートに包み、経口投与した。投与後一定時間毎に採血し、血情1.0 mlについてtlachーheater methylactionを用いたガスタロマトグラフィー法に従いフェニトインの未変化体の定量を行なったか、検出器にはアルカリ炙イオン化検出器を使用した。なか測定条件は実施例1の調定条件と同じである。その結果を集る図に示す。

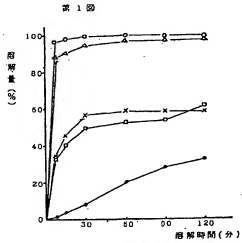
可様の血中機度 を、ビーグル大を用い 以IPの共粉砕物について行ない、第7回の結果を得た。

4. 図面の簡単な説明

第1 図~第5 図は各共粉砕物の簡解速度調定の結果を図式化したものであり、第6 図~第7 選集。 図は共粉砕物の血中機関の結果である。 また、第8 図~第9 図はX 搬回欄図を表わす。

> **等許出版人** グレラン製業株式会社

大组人 , # 24 本間 文



日本要局方第『萩

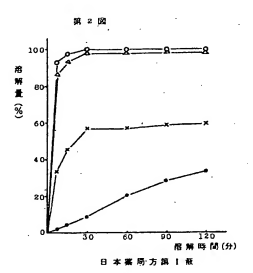
(イ) -・- フェニトイン単独粉砕物

(ロ)ー*ー フェニトイン:結晶セルロースニ1:9

(ハ) -o- フェニトイン: ゼラチンB=1:9

(...) 4 7 -- 142° #5#24=1:9

(=) -ロー フェニトイン: ゼラテンB=1:4



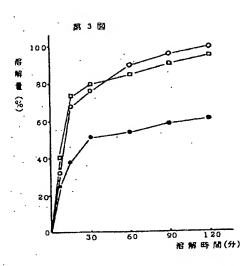
(1)--- フェニトイン単独粉砕物

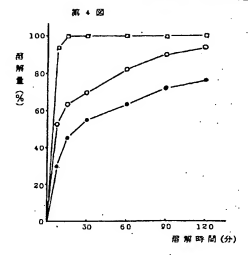
(ロ)-=- フェニトイン: 結晶セルロースニ1:9

(ハ)ーロー フェニトイン:ゼラチンB=1:9

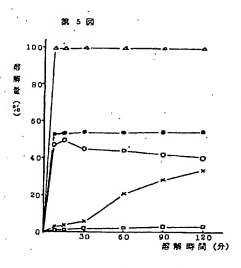
(ハ)-4- フェニトイン:ゼラチンA=1:9

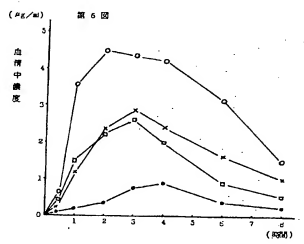
特開報57- 26615(B)





- (イ) ---- フェニトイン:ゼラテン=1:4・
- (ロ)-O- フェニトイン: ゼラテン: ポリビニルピロリドン ニ1:2:2
- (ハ) -ロー フェニトイン:ゼラチン: メテルセルロース =1:2:2
- (イ)--- スルフイソキサゾール単独粉砕
- (ロ)-0- スルフイソキサゾール:結晶セルロースニ1:9
- (ハ)-ロー スルフイソキサゾール:ゼラチンニ1:9





- (1)-o- MIP: +3+v=1:9
- (ロ)-e- MIP:塩化リプチーム=1:9
- (ハ)-ロ- MIP単独粉砕
- (二)-4= フェニトイン:塩化リゾナーム=1:9
- (ホ)-*- フェニトイン単独粉砕

- (1) -0- フェニトイン:ゼラテンB=1:9
- (ロ) -*- フェニトイン:結晶セルロースニュ:9
- (ハ) -ロ- フェニトイン:ゼラチンB=1:4
- (コ) --- フェニトイン単曲粉砕

特開昭57- 26615(9)

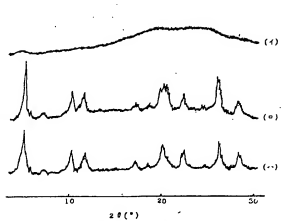
類 7 図
(ng/ml)
300
血 情
中
最 200
度
(c時間)

- (1)-o- MIP:ゼラチン=1:9
- (ロ)-X- NIP: ノチルセルロース=1:1
- (ハ)-●- MIP単独粉砕

寒 8 図

10 20 (°)

- (イ);フェニトイン単独粉砕物
- (ロ);フェニトdン:ゼラチン=1:9共粉砕物



- (イ); M J P : ゼラチン=1 : 9 共粉砕物
- (a); MIP 『ゼラテン=1:9 単純混合物
- (八);M I P 单独粉碎物